

تأثیر مکمل دهی حاد ال- کارنیتین در مراحل چرخه قاعده‌گی زنان ورزشکار بر توان هوایی و

شاخص‌های متابولیکی پس از فعالیت بیشینه

مریم نورشاهی^۱، عسل رجاییان^۲، مسعود کیمیاگر^۳، خسرو ابراهیم^۴

- ۱- نویسنده مسئول: استادیار گروه فیزیولوژی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه شهید بهشتی پست الکترونیکی: m-nourshahi@sbu.ac.ir
۲- دانش آموخته کارشناسی ارشد فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه شهید بهشتی
۳- استاد گروه تغذیه بالینی و رژیم درمانی، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
۴- استاد گروه فیزیولوژی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه شهید بهشتی

تاریخ پذیرش: ۸۹/۹/۲۸

تاریخ دریافت: ۸۹/۱/۱۵

چکیده

سابقه و هدف: تحقیقات در زمینه چرخه قاعده‌گی زنان و تأثیر متقابل آن بر عملکرد ورزشی متناقض است. از طرفی به منظور بهبود عملکرد ورزشکاران مصرف مکمل‌های تغذیه‌ای به سرعت رو به افزایش است. هدف از این مطالعه، بررسی تأثیر مکمل دهی حاد ال کارنیتین در دو فاز فولیکولار و لوتئال چرخه قاعده‌گی زنان فعلی روی توان هوایی و پاسخ‌های متابولیکی آن‌ها پس از فعالیت بیشینه بود.

مواد و روش‌ها: تحقیق به صورت کارآزمایی بالینی دوسوکور متقاطع انجام شد. از میان دانشجویان فعلی و داوطلب، تعداد ۲۶ نفر که دارای دوره ماهیانه منظم بودند، با میانگین سنی $۲۲/۹ \pm ۳/۱$ سال، میانگین قد $۱۶۳/۳ \pm ۴\text{cm}$ ، میانگین وزنی $۶۶ \pm ۵/۶\text{kg}$ و $\text{BMI} = ۲۰/۸ \pm ۱/۹\text{kg/m}^2$ به وسیله پرسشنامه انتخاب شدند. آزمودنی‌ها، در طی ۳ تا ۹ روز بعد از خونریزی (فاز فولیکولار)، و ۱۸ تا ۲۵ روز بعد از خونریزی (فاز لوتئال) در دو ماه متوالی به آزمایشگاه مراجعه کردند. آزمودنی‌ها مکمل ال کارنیتین یا دارونما را به میزان ۴۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم از وزن بدن به صورت کپسول‌های $۰/۵$ گرمی ۲ ساعت قبل از آزمون بروس مصرف کردند. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از آزمون تحلیل واریانس یک طرفه با اندازه‌گیری‌های تکراری (repeated measurement) استفاده شد. برای داده‌های غیر نرمال از آزمون فریدمن استفاده شد.

یافته‌ها: حداقل اکسیژن مصرفی و زمان رسیدن به خستگی با مصرف مکمل ال کارنیتین در فاز فولیکولار نسبت به دارونما در فاز لوتئال به ترتیب $۵/۵$ و $۶/۹$ درصد افزایش معنی‌داری داشت. همچنین، مکمل دهی ال کارنیتین در هر دو فاز، سبب کاهش معنی‌داری در میزان تجمع لاکتات خون شد ($P=۰/۰۰۳$ و $F_{۲,۶۶}=۵/۲$). این کاهش در فاز فولیکولار $۲/۸\%$ بیش از فاز لوتئال بود. در حالی که تهویه ریوی در فاز لوتئال نسبت به فاز فولیکولار $۱/۵\%$ افزایش معنی‌داری یافت.

نتیجه‌گیری: مکمل دهی ال کارنیتین در فاز فولیکولار که سطح استروژن در حداقل میزان خود است، توانست از کاهش $\text{VO}_{2\text{max}}$ و عملکرد بدن جلوگیری کند و با افزایش کارنیتین سرم احتمالاً از طریق افزایش بتاکسیداسیون موجب افزایش $\text{VO}_{2\text{max}}$ و بهبود زمان رسیدن به واماندگی شود.

وازن کان کلیدی: ال کارنیتین، فازهای چرخه قاعده‌گی، لاکتات سرم، تهویه تنفس

• مقدمه

بیشتر به ویژگی‌های فردی بستگی دارد. در برخی از زنان، تغییر قابل توجهی در توانایی عملکرد ورزشی آن‌ها در هیچ دوره‌ای از چرخه نشان داده نشده است (۱-۶). برخی دیگر، مشکلات قابل توجهی را در دوره پیش از خونریزی یا اوایل مرحله خونریزی و یا در هر دو تجربه کرده‌اند.

با وجود تحقیقات انجام شده در زمینه ورزش بانوان درباره اثرات قاعده‌گی بر عملکرد ورزشی، هنوز سوالات و ابهامات زیادی وجود دارد (۱-۳). با توجه به تغییرات ترشح استروژن و پروژسترون در دو فاز مختلف چرخه قاعده‌گی، تغییرات تجربه شده در عملکرد ورزشکاران در حین مراحل مختلف چرخه، موضوعی است که از نظر برخی متخصصان،

کمک کننده، دخیل است (۸، ۵، ۳). در واقع، استروژن مصرف سوبستایر بدن را از طریق کاهش فرایند گلوکونوژن کبدی (تشکیل گلوکز از اسید آمینه و چربی) تغییر می‌دهد و به سمت چربی سوزی هدایت می‌کند در نتیجه، ذخایر گلیکوژن کبدی افزایش می‌یابد (۱۳) همچنین، استروژن از دسترسی به کربوهیدرات‌ات حد امکان جلوگیری می‌کند (۸). ۱۷ بتأثیرات استرادیول، فعال ترین استروژن از نظر بیولوژیکی است که فراخوان اسیدهای چرب آزاد از بافت چربی را افزایش و برداشت گلوکز از سوی بافت‌های محیطی را کاهش می‌دهد (۱۳).

نظر به اینکه تغییرات هورمون‌های جنسی با توجه به سن و جنس متفاوت است (۱۶) تحقیقات نشان داده‌اند که کارنیتین سرم با هورمون‌های جنسی ارتباط معنی‌داری دارد (۱۷). در این راستا، Seliger و همکاران در مطالعه‌ای طولی روی ۲۹۶ مرد و ۲۵۸ زن سطوح آل کارنیتین را بررسی و مشاهده کردند که سطوح آل کارنیتین آزاد در مردان نسبت به زنان افزایش معنی‌داری داشته است و به این نتیجه رسیدند که سطوح آزاد آل کارنیتین با جنسیت مرتبط است. آن‌ها نیز نشان دادند که استروژن روی کاهش آل کارنیتین آزاد زنان مؤثر است و به وجود یک رابطه منفی معنی‌دار بین سطوح کارنیتین با استروژن پی برند که این رابطه در تستوسترون مردان با کارنیتین دیده نشد (۱۷). در واقع، نوعی همبستگی منفی بین کارنیتین آزاد سرم با استرادیول سرم در زنان وجود دارد که این رابطه با تستوسترون در مردان مشاهده نشده است، هر چند مکانیسم عمل آن هنوز ناشناخته است (۱۷).

حال با توجه به تغییر میزان ترشح هورمون‌های جنسی در دو فاز مختلف چرخه قاعدگی و افت عملکرد در اوایل فاز فولیکولار، در این تحقیق، اثر آل کارنیتین به عنوان یک عامل تقویتی و مکمل نیروزرا در این دوره بررسی شد. هدف از پژوهش حاضر این بود که عملکرد ورزشی زنان فعال از طریق سنجش حداکثر اکسیژن مصرفی، مدت زمان رسیدن به خستگی، لاكتات سرم و تهییه تنفسی در مراحل مختلف قاعدگی همراه با مصرف ۴۰ میلی‌گرم آل-کارنیتین به ازای هر کیلوگرم از وزن بدن روی دانشجویان فعال رشته تربیت بدنی دانشگاه شهید بهشتی در سال ۸۸ بررسی شود و به این پرسش‌ها پاسخ داده شود: "آیا مصرف حاد آل کارنیتین می‌تواند در چرخه قاعدگی سبب تأخیر در خستگی، افزایش

برخی محققان به این نتیجه دست یافته‌اند که در سراسر دوره قاعدگی در حداکثر اکسیژن مصرفی (VO_{2max})، ضربان قلب (heart rate)، لاكتات، حجم پلاسمای غلظت هموگلوبین و تهییه تنفسی (ventilation exchange VE) تغییرات معنی‌دار نبوده است (۷-۱۱). اما برخی محققان افزایش معنی‌دار VE و حداکثر VE را در فاز لوتنال، هم در حالت استراحت و هم در طول تمرین نشان داده‌اند (۹). Alethea و همکاران اثر چرخه قاعدگی را بر استقامت تنفسی در طول تمرین بررسی کردند. در این تحقیق ۱۱ زن در فاز فولیکولار (۷±۲ روز پس از شروع خونریزی) و فاز لوتنال ۲۱±۲ روز پس از شروع خونریزی) مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج نشان داد که استقامت تنفسی در طول فاز فولیکولار در فعالیت بیشینه نسبت به فاز لوتنال افزایش معنی‌داری یافت. ولی هیچ تفاوت معنی‌داری در استقامت تنفسی، VO_{2max} یا ضربان قلب بیشینه در طول تمرین مشاهده نشد (۱). زمانی که پاسخ‌های لاكتات به تمرین در سراسر چرخه قاعدگی بررسی می‌شود، یافته‌های متناقضی وجود دارد. به طوری که بعضی از تحقیقات افزایش غلظت لاكتات خون را در پاسخ به تمرین در طول فاز فولیکولار گزارش کرده‌اند (۱۱). تحقیقات دیگر هیچ تفاوت معنی‌داری در پاسخ لاكتات خون به تمرین در سراسر چرخه قاعدگی نیافته‌اند (۱۲).

امروزه، استفاده از مکمل‌های ورزشی به منظور بهبود عملکرد ورزشکاران به سرعت رو به افزایش است. با پیشرفت‌های علمی اخیر در ورزش، برای بالا بردن سطح عملکرد ورزشکاران از شاخص‌های متفاوتی استفاده می‌شود. تحقیقات نشان داده‌اند که مکمل‌دهی با آل کارنیتین (۳-هیدروکسی-۴-N-تری متیل آمونیوبوتانوات)، VO_{2max} را افزایش و تولید لاكتات را هنگام فعالیت‌های بیشینه و فوق بیشینه کاهش می‌دهد (۶، ۱۳-۱۵). در واقع، آل کارنیتین در بدن به عنوان حامل چربی عمل می‌کند. به طوری که انتقال چربی را به میتوکندری امکان پذیر می‌سازد (۱۴). در نتیجه، میزان چربی کاهش و تولید انرژی برای فعالیت‌های مداوم افزایش می‌یابد (۷) و در نهایت، خستگی به تعویق می‌افتد.

از طرفی، توان هوای نیز می‌تواند تحت تأثیر تغییرات هورمون‌های استروژن و پروژسترون قرار بگیرد. به طوری که استروژن نقش تحریک‌کننده در متابولیسم چربی‌ها را دارد و در انتقال اسیدهای چرب به داخل میتوکندری به عنوان

چهار مرحله آزمون را در دو ماه متوالی در فازهای مختلف قاعده‌گی اجرا کردند(گروه تجربی و گروه کنترل یکی بودند). در واقع به علت جلوگیری از اختلافات فردی، در این پژوهش هر فرد با خودش مقایسه شد. آزمون‌ها در دو ماه متوالی در هر دو فاز به صورت مصرف مکمل یا دارونما (پودر تالک) انجام شد. با اعلام اولین روز قاعده‌گی، تاریخ دقیق دو مرحله آزمون مشخص و هماهنگی لازم برای حضور آزمودنی‌ها در آزمایشگاه تربیت بدنی انجام شد.

آن‌ها پس از ورود، ۱۵ دقیقه استراحت می‌کردند. سپس اندازه‌های آنتropومتریکی شامل قد و وزن (ترازوی دیجیتالی و قدسنج seca با دقیقه ۰/۰۱)، دمای پایه بدن (دماسنجه دیجیتالی Riester ri- thermo مدل) و لاكتات خون با دستگاه لاكتومتر (مدل لاكتات اسکات، آلمان) در حالت استراحت از سرانگشت سبابه آن‌ها با لنست اندازه‌گیری و ثبت شد. در فاز اول، آزمودنی‌ها بعد از مصرف مکمل(پس از ۱۲۰ دقیقه) و پس از ۵ دقیقه گرم کردن برای اجرای آزمون بروس (نوار گردن تکنو جیم، ایتالیا) آماده شدند. در ابتدای کار به سینه آزمودنی‌ها کمربند مخصوص دستگاه متصل شد تا اطلاعات مربوط به تعداد ضربان قلب از طریق امواج مغناطیسی به دستگاه منتقل شود. پس از ۵ دقیقه گرم کردن روی تریدمیل برای اجرای آزمون آماده می‌شدند. در حین اجرای آزمون نیز دستگاه گاز آنالیزور (مدل Quarkb2، ایتالیا) به آزمودنی‌ها متصل بود تا اطلاعات مربوط به گازهای تنفسی گردآوری شود. به دلیل متقاطع بودن طرح تحقیق رکورد آن‌ها در مرحله اول اعلام نشد تا در پی بهبود آن در مرحله دوم نباشند. در فاز دوم، آزمودنی‌ها برای اجرای دوباره آزمون به آزمایشگاه تربیت بدنی دعوت شدند و ۱۵ دقیقه استراحت کردند. آزمودنی‌هایی که در روز اول ال‌کارنیتین دریافت کرده بودند، دارونما مصرف و گروه مقابل به جای دارونما، مکمل ال‌کارنیتین دریافت کردند. به این ترتیب، همه آزمودنی‌ها مکمل ال-کارنیتین و دارونما را در هر دو فاز مصرف کردند. بقیه مراحل اجرای آزمون مشابه آزمون اولیه بود و داده‌های مورد نیاز مرحله دوم نیز گردآوری شد.

مکمل‌دهی: مکمل و دارونما ۱۲۰ دقیقه قبل از اجرای آزمون مصرف شدند. میزان ۴۰ میلی‌گرم قرص ال‌کارنیتین به ازای هر کیلوگرم از وزن بدن مصرف شد (۲ گرم یا ۴ کیپسول ۰/۵ گرمی). قرص‌های ۲۵۰ میلی‌گرمی ال‌کارنیتین کاملاً پودر شده و به نسبت وزن هر فرد، داخل ۴ یا ۵ عدد کیپسول ۰/۵ گرمی قرار داده شد. دارونما نیز به همان میزان

میزان عملکرد و VO_{2max} زنان ورزشکار می‌شود؟" و "در کدام فاز بیشترین تأثیر را خواهد گذاشت؟"

• مواد و روش‌ها

آزمودنی‌ها: از بین دانشجویان رشته تربیت بدنی دانشگاه شهید بهشتی ۲۶ نفر از دختران فعال که در شش ماه قبل به طور منظم فعالیت می‌کردند، از طریق نمونه‌گیری داوطلبانه و بر حسب پرسشنامه پزشکی و غربالگری انتخاب شدند. پرسشنامه‌هایی که فاقد شرایط لازم بودند (متاهل، دارای قاعده‌گی نامنظم، مشکلات و دردهای دوره قاعده‌گی، مصرف الکل، استفاده از داروها و قرص‌های ضد بارداری، ابتلاء به بیماری‌های خاص) حذف شدند و از بین پرسشنامه‌های باقی‌مانده، آزمودنی‌هایی با دوره ماهیانه طبیعی و منظم (۲۸ تا ۳۲ روز) و میانگین سنی ۲۲/۹ سال و میانگین وزن ۵۵/۶۶ کیلوگرم بودند و حداقل هفت‌های سه بار و روزانه سه ساعت فعالیت ورزشی داشتند، انتخاب شدند. تنظیم روزهای آزمون هر فرد بر پایه تاریخ قاعده‌گی او بود. آزمون ورزشی نیز در روزهای ۹ تا ۳ (فاز فولیکولار) و ۱۸ تا ۲۵ (فاز لوئیال) از چرخه قاعده‌گی دختران انجام شد. مشخصات عمومی آزمودنی‌ها در جدول ۱ نشان داده شده است.

جدول ۱) مشخصات عمومی آزمودنی‌ها

مشخصات عمومی آزمودنی‌ها	انحراف استاندارد \pm میانگین
سن (سال)	۲۲/۹ \pm ۳/۰
قد(سانتی‌متر)	۱۶۳/۳ \pm ۴/۰
وزن(کیلوگرم)	۵۶/۷ \pm ۶/۰
BMI (کیلوگرم بر متر مربع)	۲۰/۸ \pm ۱/۹

روش اجرا: همه آزمودنی‌ها قبل از انجام تحقیق در یک جلسه توجیهی درباره مواد آزمون و نحوه اجرای تمرینات، تنظیم روزهای آزمون هر فرد بر پایه تاریخ قاعده‌گی و ساعت انجام آن کاملاً توجیه شدند. از آزمودنی‌ها خواسته شد تا ۲۴ ساعت قبل از آزمون، از انجام هر گونه تمرین و فعالیت ورزشی شدید و حداقل ۲ ساعت قبل از اجرای آزمون از مصرف مواد غذایی پرهیز کنند. رژیم غذایی آزمودنی‌ها از یک ماه قبل کنترل شده بود. این نکته مهم قابل ذکر است که آزمودنی‌ها یک گروه ۲۶ نفره بودند که همه اعضای گروه

غیرنرمال از ویلکاکسون برای تعیین محل تفاوت‌ها استفاده شد. سطح معنی‌داری برای قبول یا رد فرضیات $p \leq 0.05$ در نظر گرفته شد.

• یافته‌ها

مکمل دهی ال کارنیتین در فازهای فولیکولار و لوთئال چرخه قاعده‌گی تأثیر معنی‌داری بر حداقل اکسیژن مصرفی زنان ورزشکار پس از فعالیت بیشینه وامانده‌ساز داشت ($P = 0.00$ و $\chi^2 = 29.094$). آزمون تعقیبی ویلکاکسون نشان داد که $VO_{2\text{max}}$ با مکمل دهی ال کارنیتین نسبت به دارونما در فازهای فولیکولار و لوთئال به ترتیب $8/14$ و $4/66$ درصد افزایش یافت (شکل ۱). همچنین، مکمل دهی ال-کارنیتین در فاز فولیکولار نسبت به مصرف دارونما در فاز لوთئال $5/48$ درصد $VO_{2\text{max}}$ را افزایش داد.

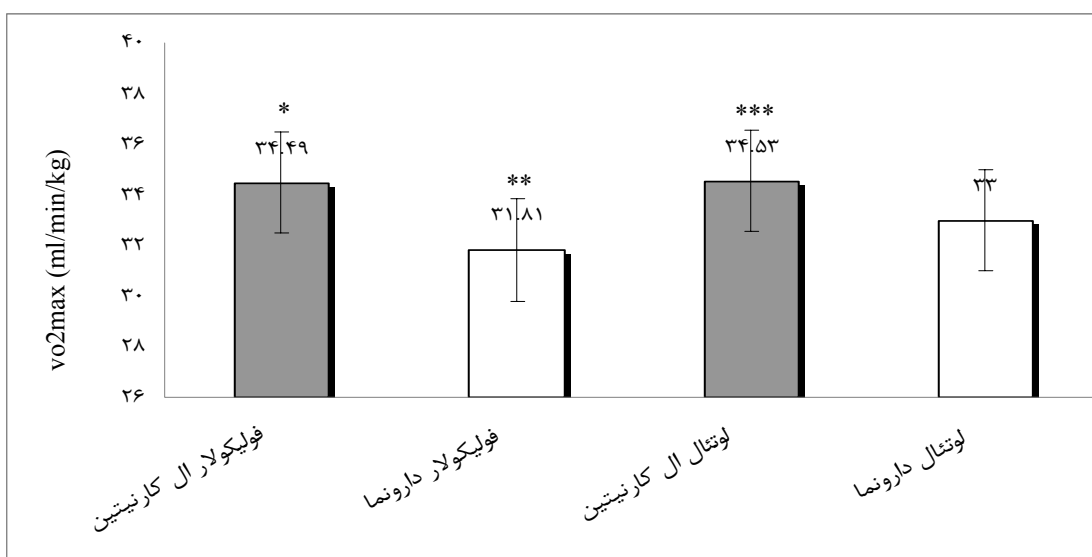
بررسی اطلاعات مربوط به تهویه تنفسی نشان داد که مکمل دهی ال کارنیتین در فازهای فولیکولار و لوთئال چرخه قاعده‌گی تأثیر معنی‌داری بر تهویه تنفسی زنان ورزشکار پس از فعالیت بیشینه وامانده‌ساز داشت ($P = 0.00$ و $F = 10.672$). به طور کلی، میانگین تهویه ریوی در فاز لوთئال نسبت به فاز فولیکولار بیشتر بود و در فاز فولیکولار با مصرف ال کارنیتین کاهش یافت، ولی این کاهش معنی‌دار نبود.

ال کارنیتین در کپسول‌های $0/5$ گرمی قرار داده شد تا آزمودنی‌ها تفاوت بین ال کارنیتین و دارونما را احساس نکند. آزمون دچار سوگیری نشود.

پروتکل آزمون بروس: پروتکل ورزشی آزمون بروس در ابتدای برنامه آزمون بر اساس وزن و سن آزمودنی به نوارگردان داده شد. پس از ۵ دقیقه گرم کردن با شیب صفر درجه و با سرعت ۳ کیلومتر در ساعت، آزمون اصلی شروع شد. همزمان با آن، کورنومتر برای اندازه‌گیری زمان فعالیت تا حد واماندگی به کار افتاد. لازم به ذکر است که آزمون بروس ۷ مرحله دارد و شیب در هر مرحله ۲ درجه افزایش پیدا می‌کرد. سرعت از $2/74\text{Km/h}$ شروع شده و به صورت فراینده تا $9/65\text{ Km/h}$ افزایش می‌یافت تا آزمودنی‌ها به سرحد واماندگی برسد. پس از توقف آزمون، لاکتات خون، ضربان قلب و دمای پایه بدن دوباره اندازه‌گیری می‌شد.

روش آماری و تحلیل داده‌ها:

در پژوهش حاضر از نرم‌افزار SPSS¹⁶ استفاده شد و برای تعیین نرمال بودن داده‌ها از آزمون لوین استفاده شد. آمار توصیفی (میانگین \pm انحراف استاندارد) برای بیان مشخصات آزمودنی‌ها به کار رفت. برای داده‌هایی که دارای توزیع نرمال بودند، از روش تحلیل واریانس یک طرفه با اندازه‌گیری‌های مکرر استفاده شد. برای داده‌های غیرنرمال از آزمون ناپارامتریک فریدمن استفاده شد. در صورت معنی‌داری از آزمون تعقیبی بونفرونی و برای داده‌های



شکل ۱) تغییرات مربوط به $\text{VO}_{2\text{max}}$ در فازهای مختلف

*تفاوت معنی‌دار در فاز فولیکولار با مصرف ال کارنیتین و دارونما

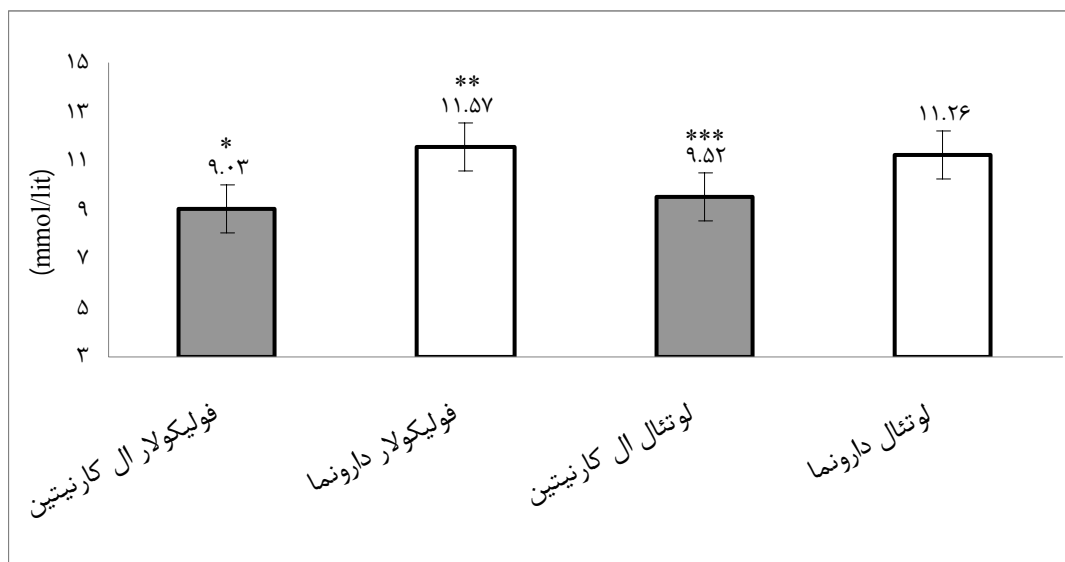
** تفاوت معنی‌دار بین فاز لوتنال ال کارنیتین و فولیکولار دارونما

* تفاوت معنی‌دار در فاز لوتنال با مصرف دارونما و ال کارنیتین

در رابطه با زمان و اماندگی، مکمل دهی ال کارنیتین در هر دو فاز سبب افزایش معنی دار نسبت به دارونما شد، ولی این افزایش در فاز فولیکولار بیشتر بود. مصرف ال کارنیتین توانست در فاز فولیکولار، زمان رسیدن به واماندگی را نسبت به مصرف دارونما در همان فاز $6/6$ درصد افزایش دهد (جدول ۲).

به طور کلی نتایج، مکمل دهی ال کارنیتین در همه متغیرها در هر دو فاز قاعده‌گی تأثیر معنی داری داشت و این تأثیر در فاز فولیکولار بیشتر از فاز لوتئال بود؛ یعنی فاز فولیکولار تأثیرپذیری بیشتری از ال کارنیتین داشت.

در برآرde میزان تجمع لاکتات خون ($3/00/00$ P= و $5/235$ F=) و زمان رسیدن به واماندگی ($0/00$ P= و $29/0/94$ χ^2) نتایج تحقیق نشان داد که مکمل دهی ال کارنیتین در فازهای فولیکولار و لوتئال چرخه قاعده‌گی تأثیر معنی داری بر هر دو آن‌ها پس از فعالیت بیشینه وامانده ساز دارد. آزمون تعقیبی بونفرونی نشان داد که تجمع لاکتات در هر دو فاز با مصرف ال کارنیتین کاهش معنی داری یافت و این کاهش در فاز فولیکولار بیشتر بود ($17/28$). در واقع، مکمل دهی ال کارنیتین در فازهای فولیکولار و لوتئال میزان تجمع لاکتات خون را به ترتیب $27/28$ و $22/18$ درصد کاهش داد (شکل ۲).



شکل ۲) تغییرات مربوط به لاکتات در فازهای مختلف

* تفاوت معنی دار در فاز فولیکولار با مصرف دارونما و ال کارنیتین

** تفاوت معنی دار بین فازهای فولیکولار ال کارنیتین با لوتئال دارونما

*** تفاوت معنی دار در فاز لوتئال با مصرف دارونما و ال کارنیتین

جدول ۲) میزان تغییر متغیرها در فازهای چرخه قاعده‌گی با مصرف مکمل ال کارنیتین یا دارونما

p-value	لوتئال		لوتئال		فولیکولار		متغیرها
	دارونما (M±SD)	ال کارنیتین (M±SD)	دارونما (M±SD)	ال کارنیتین (M±SD)	دارونما (M±SD)	ال کارنیتین (M±SD)	
.0/00	۳۳/۰.۰ ±۳/۶	۳۴/۵ ±۳/۶	۳۱/۸ ±۳/۷	۳۴/۵ ±۳/۷	۳۱/۰/00 (ml/min/kg)		
.0/003	۱۱/۳ ±۲/۸	۹/۵ ±۳/۹	۱۱/۶ ±۳/۲	۹/۰ ±۲/۳	لакتات (Mmol/lit)		
.0/00	۹/۴ ±۱/۱	۹/۷ ±۱/۰	۸/۹ ±۱/۳	۹/۴ ±۱/۱	زمان خستگی (min)		
.0/000	۹۴/۱ ±۹/۰۰	۱۰/۱/۱ ± ۱۰/۲	۸۸/۶ ±۱۰	۸۵/۹ ±۸/۲	تهویه تنفسی VE(lit/min)		

• بحث

ورزشکار انجام شده بود، نتایج یکسانی در رابطه با افزایش معنی دار $VO_{2\text{max}}$ پس از مصرف حاد ال-کارنیتین گزارش کرده اند (۳۰-۳۲). استروژن و پروژسترون در متاپولیسم چربی و انتقال اسیدهای چرب به داخل میتوکندری به عنوان عامل کمکی مؤثرند (۸، ۵) و نقش اصلی ال-کارنیتین هم افزایش ورود اسیدهای چرب با زنجیره بلند به درون میتوکندری و ذخیره گلیکوژن است (۲۵، ۸) و تحقیقات، رابطه بین استروژن و سطوح کارنیتین آزاد در زنان را تأیید کرده اند (۲۷، ۲۶). بنابراین، می توان نتیجه گرفت که احتمالاً کاهش استروژن در ابتدای فاز فولیکولار موجب افزایش کارنیتین سرم می شود. همچنین، مکمل دهی ال-کارنیتین در این فاز موجب افزایش هر چه بیشتر کارنیتین بدن خواهد شد. با افزایش کارنیتین احتمالاً بتا-اکسیداسیون افزایش (۲۸) و نیروی اقتباسی قلب بهبود می یابد (۲۹) که در نهایت، منجر به افزایش $VO_{2\text{max}}$ و بهبود زمان رسیدن به واماندگی خواهد شد.

بررسی نتایج مربوط تأثیر مصرف حاد ال-کارنیتین در فازهای قاعده‌گی بر میزان تجمع لاکتان خون نتایج نشان داد زمانی که مکمل ال-کارنیتین در فازهای قاعده‌گی مصرف شد، کاهش معنی داری در تجمع لاکتان در مقایسه با دارونما مشاهده شد (شکل ۱). تجمع لاکتان در فازهای فولیکولار و لوتئال با مکمل دهی ال-کارنیتین به ترتیب ۲۸/۱۱ درصد و ۱۸/۲۷ درصد کاهش یافت. اما وقتی مکمل دهی ال-کارنیتین در فاز فولیکولار نسبت به مصرف دارونما در فاز لوتئال مقایسه شد، تجمع لاکتان ۲۴/۶۹ درصد کاهش یافت که این موضوع با افزایش $VO_{2\text{max}}$ در فازهای نامبرده ارتباط داشت. شاید بتوان یکی دیگر از دلایل افزایش $VO_{2\text{max}}$ در فاز فولیکولار را کاهش لاکتان در همین فاز دانست. مقایسه دقیق نتایج مکمل دهی دراز مدت ال-کارنیتین با نتایج مطالعات مکمل دهی حاد، بسیار پیچیده است. از آنجا که بیشتر مطالعات انجام شده از نظر تعداد آزمودنی، نوع مکمل به کار برده شده و شدت فعالیت ورزشی، میزان آمادگی و جنسیت آزمودنی ها (۷، ۲۰) با هم تفاوت دارند، شاید علت اصلی در تفاوت نتایج به دست آمده در میزان تجمع لاکتان، تنوع در پروتکل به کار رفته باشد. با این حال، نتایج تحقیق حاضر با کاهش اسید لاکتیک و افزایش عملکرد در مطالعات نورشاھی و همکاران و شعاع

با توجه به نتایج حاصل از پژوهش حاضر مشاهده می شود که مکمل دهی ال-کارنیتین در فازهای فولیکولار و لوتئال چرخه قاعده‌گی زنان فعال بر حداکثر اکسیژن مصرفی و زمان رسیدن به واماندگی آنها تأثیر معنی داری دارد. در فاز فولیکولار، مکمل دهی ال-کارنیتین نسبت به دارونما $VO_{2\text{max}}$ را افزایش داد، در حالی که در فاز لوتئال تأثیری نداشت. با مقایسه گروه‌ها مشاهده می شود که مکمل دهی ال-کارنیتین در فاز فولیکولار با میانگین فاز لوتئال با مصرف دارونما هم سطح است. یعنی ال-کارنیتین توانسته است افت ناشی از خونریزی فاز فولیکولار را جبران کند و عملکرد را تا حد فاز لوتئال با مصرف دارونما افزایش دهد. با مصرف ال-کارنیتین زمان رسیدن به خستگی در فاز فولیکولار تا حد فاز لوتئال با مصرف دارونما پیشرفت کرده است. یعنی مکمل دهی ال-کارنیتین نه تنها در فاز فولیکولار، زمان را نسبت به مصرف دارونما افزایش داده، بلکه توانسته است در فاز فولیکولار (که افت شدید عملکرد بانوان را به همراه دارد) زمان رسیدن به خستگی را تا حد فاز لوتئال جبران کند که دوره‌ای طبیعی و بدون هیچ مشکلی از نظر عملکردی برای بانوان است. این نکته، یافته اصلی پژوهش حاضر است که اهمیت فراوانی دارد.

هر چند، تحقیق مشابهی که مکمل دهی ال-کارنیتین و فازهای مختلف قاعده‌گی را بررسی کرده باشد، یافت نشد، اما نتایج مطالعات Stuessi و همکاران، اثر مکمل دهی ال-کارنیتین را روی حداکثر اکسیژن مصرفی تأیید کرده است. در حالی که Soop و همکاران و Smith و همکاران تأثیری از مکمل دهی ال-کارنیتین بر $VO_{2\text{max}}$ گزارش نکرده اند. احتمالاً دوز مصرفی (۱۸، ۱۹)، فاصله مکمل دهی تا انجام فعالیت (۲۰) یا تفاوت‌های فردی در میزان آمادگی موجب عدم معنی داری در تحقیقات قبلی شده بود. در تحقیق حاضر، بهترین دوز ۲ گرم (۲۱-۲۳) و بهترین فاصله زمانی مکمل دهی ۱۴ دقیقه (۲۱، ۱۴) در نظر گرفته شده بود. از طرفی بیشتر تحقیقات قبلی گزارش کرده بودند که میزان $VO_{2\text{max}}$ در فازهای مختلف قاعده‌گی یکسان نیست (۷، ۲۴، ۸). تحقیق مشابهی هم در داخل کشور مکمل دهی ال-کارنیتین را روی عملکرد زنان در دوره‌های خاص بررسی نکرده است؛ ولی مطالعات نورشاھی و همکاران، شعاع کاظمی و همکاران و ایزدی و همکاران که روی مردان

ریوی در اواسط فاز لوთمال به اثر پروژسترون و افزایش دمای بدن (۱۴) مربوط می‌شود. البته، قابل ذکر است با وجودی که پروژسترون روی فعالیت اعصاب تنفسی نقش دارد، اما تأثیر فازهای قاعده‌گی روی عملکرد تنفسی به خوبی مشخص نشده است.^(۹)

تفاوت‌های ساختاری و فیزیولوژیک زن و مرد باعث تنوع در پاسخ‌های آن‌ها نسبت به فعالیت ورزشی و جسمانی می‌شود. هورمون‌های جنسی، بارزترین عامل تفاوت فیزیولوژیک میان ویژگی‌های زن و مرد به شمار می‌روند. به دنبال مواجهه زنان ورزشکار با هر مرحله از چرخه قاعده‌گی، تغییرات هورمونی متغروتوی در بدن آن‌ها رخ می‌دهد که می‌تواند با یا بدون واسطه بر ظرفیت اندام‌های مختلف اثرگذار باشد. از طرفی با توجه به حساسیت مسئله قاعده‌گی در زنان و همچنین تأثیر مکمل‌دهی ال‌کارنیتین و نقش آن به عنوان عاملی که می‌تواند فعالیت‌های متابولیک، ظرفیت انتقال اسیدهای چرب با زنجیر بلند را برای استفاده در میتوکندری بالا برد و تولید انرژی را برای فعالیت‌های مداوم افزایش دهد، لازم است تا نقش ال‌کارنیتین در دوره قاعده‌گی نیز بررسی شود و در این زمینه تحقیقات بیشتری صورت گیرد.

درنهایت، با توجه به نتایج تحقیق حاضر در مورد اثر مکمل‌دهی ال‌کارنیتین پیشنهاد می‌شود که زنان ورزشکار برای جلوگیری از افت عملکرد جسمانی و خستگی زودرس در اوایل فاز فولیکولار، می‌توانند مکمل ال‌کارنیتین را با دوز مورد استفاده در این پژوهش جهت افزایش کارایی در کنار تمرینات ورزشی خود مصرف کنند. همچنین پیشنهاد می‌شود تا روی بر فاکتورهای خونی و هورمونی نیز تحقیق شود تا اثرات جانسی این مکمل‌ها مشخص شود..

سپاسگزاری

در پایان از همکاری تمامی دوستان و آزمودنی‌های این تحقیق که ما را در اجرای پژوهش یاری دادند، قدردانی می‌شود.

کاظمی و همکاران همسو است. شاید بتوان مصرف حد ۲ گرم ال‌کارنیتین ۱۲۰ دقیقه قبل از شروع فعالیت ورزشی را در هر سه مطالعه از دلالی احتمالی نتایج مشابه داشت (۳۰-۳۲). در پاره‌ای از تحقیقات نیز نشان داده شده که استروژن، اکسیداسیون چربی را افزایش می‌دهد و به تجمع بیشتر لاکتان هنگام فعالیت بدنی در فاز فولیکولار منجر می‌شود (۲). از طرفی کاهش هورمون‌های جنسی در ابتدای فاز فولیکولار سبب افزایش کارنیتین آزاد می‌شود (۲۶) و مکمل‌دهی ال‌کارنیتین در این فاز با توجه به میزان افزایش کارنیتین سرم (در مقایسه با فاز لوთمال) احتمالاً سبب کاهش چشمگیر استیل کوا به کوا آزاد می‌شود؛ زیرا عملکرد ثانویه ال‌کارنیتین، بر نسبت استیل کوا به کوا آزاد تأثیر می‌گذارد (۱۴). در نتیجه، با فعل کردن پیروات دهیدروژنаз، مقدار پیروات بیشتری در مقابل با لاکتان استیل کوا تبدیل می‌شود. در واقع با تجمع کمتر لاکتان، خستگی به تعویق می‌افتد (۱۴).

در رابطه با تهویه تنفسی نیز مشاهده شد که در فاز فولیکولار زمانی که ال‌کارنیتین مصرف شده بود، در مقایسه با دارونما، تهویه تنفسی کاهش یافته بود. با توجه به این نتایج بدیهی است که کاهش تجمع لاکتان، تهویه تنفسی کمتری را نیز به دنبال خواهد داشت. زیرا فعالیت بدنی شدید، تجمع لاکتان بیشتری را به دنبال خواهد داشت. آنچه باعث خستگی می‌شود، یون هیدروژن (H^+) حاصل از تجزیه اسید لاکتیک است نه تجمع لاکتان. بنابراین هر گونه افزایشی در مقدار یون هیدروژن آزاد خون، مرکز تنفسی را تحریک می‌کند و تهویه ریوی را افزایش می‌دهد. بدیهی است که مکمل ال‌کارنیتین، میزان تجمع لاکتان را کاهش می‌دهد و به دنبال آن، تهویه تنفسی نیز کاهش خواهد یافت. از طرفی، مقایسه میانگین‌ها در دو فاز نشان می‌دهد که تهویه ریوی در فاز لوთمال چه با مکمل و چه با دارونما بیشتر از فاز فولیکولار است (۱۵٪). این موضوع را می‌توان به افزایش میزان پروژسترون در اواسط فاز لوთمال نسبت داد. به طور کلی، پروژسترون گرمaza و مسئول افزایش دمای پایه بدن هنگام تخمک گذاری است (۱۴). بنابراین، افزایش تهویه

• References

1. Alethea J, Anderson A, Mark A. Effects of the menstrual cycle on expiratory resistance during whole body exercise in females. *J Sports Sci & Med.* 2008;7(4):475-479.
2. Ashily C, Bishop P, Joe FS, Reneau P, Perkins C. Menstrual phase effects on fat and carbohydrate oxidation during prolonged exercise in active females. *Int Electronic J online* 2000;3(4):67-73.
3. Horton TJ, Miller EK, Bourret K. No effect of menstrual cycle phase on glycerol or kinetics during 90 min of moderate. *J Appl Physiol* 2006;100: 917-25.
4. Dean TM, Perreault L, Mazzeo RS, Horton TJ.. No effect of menstrual cycle phase on lactate threshold. *J Appl Physiol* 2001; 95: 2537-43.
5. Valarie JH, Michael DJ. Free fatty acid metabolism in the follicular and luteal phases of the menstrual cycle. *J Clin Endocrinol Metab* 1992;(74):44-49
6. Lebrune C.M. Effect menstrual cycle on athletic performance. *Med Sci Sports Exerc* 1995;27(3):437-44.
7. Marconi C, Sassi G, Carpinelli A, Cerretelli P. Effects of L-carnitine loading Physiol the aerobic and anaerobic performance of endurance athletes. *Eur J Appl Physiol Occup Physiol* 1985; 54:131-5
8. Jennifer L, Leslie A, Mark S. Hormonal responses to endurance and resistance exercise in females aged 19–69 Years. *J Gerontol A Biol Sci Med Sci.* 2002; 57A(4); B158–165.
9. Janse DE, jonge XA. Effects of the menstrual cycle on exercise performance. *sports med* 2003;33(11):833-51.
10. Constantin-Teodosiu D, Cederblad G. activity and acetyl group accumulation in skelet muscle during isometric contraction. *J APPL Physiol* 1993;74:1712-8.
11. Lavoie JM, Dionne N, Helie R. Menstrual cycle phase dissociation of blood glucose homeostasis during exercise. *J Appl Physiol* 1987; 62 (3): 1084-9.
12. Bonen A, Haynes FJ. Watson-Wright W. Effects of menstrual cycle on metabolic responses to exercise. *J Appl Physiol* 1983; 55 (5): 1506-13.
13. Dragan IG, Vasiliu A, Georgescu E, Eremia N. Studies concerning chronic & acute effects of L-carnitine in elite athletes. *J Physiologie* 1989;26:111.
14. Karlic H, Lohninger A. Supplementation of L-carnitine in athletes: does it make sense? *Nutrition.* 2004; 20:709 –715
15. Vecchiet L, Di Lisa F, Pieralisi G. Influence of L-carnitine administration on maximal physical exercise. *Eur J Appl Physiol Occup Physiol* 1990; 61:486-90.
16. Richard SD. Physiology of sex and tests of function. In Richard SD (ed). *Handbook of endocrinology.* Philadelphia: Lea & Febiger; 1980. p 620-3.
17. Gregor S, Eva K, Carolin V, Klause E, Simone P, Friedrich R, et al. L-carnitine level in neonates – a large, retrospective analysis. *Arch Perinat Med* 2007;13(2):17-20.
18. Shores K, Otto R, Wygand J. Effect of L-carnitine supplementation on maximal oxygen consumption and free fatty asid serum level . *med sci sport exercise.* 1987;19: 60-65
19. Otto R, Shores K, Wygand J.H. The effect of L-carnitine supplementation on endurance exercise. *med sci sports exercise* 1987;19:68-9.
20. Soop M, Björkman O, Cederblad G, Hagenfeldt L, Wahren J. Influence of carnitine supplementation on muscle substrate and carnitine metabolism during exercise. *J Appl Physiol.* 1988; 64(6):2394-9.
21. Stuessi C, Pierre H, christain M, Urs B. L-carnitine and the recovery from exhaustive endurance exercise: a randomized, double-bind, placebo-controlled trial. *Eur J Appl physiol.*2005;95:431-5.
22. Williams TJ, Krahenbuhl GS. Menstrual cycle phase and running economy. *Med Sci Sports Exerc* 1997; 29 (12): 1609-18.
23. D'Eon T, Braun B. The roles of estrogen and progesterone in regulating carbohydrate and fat utilization at rest and during exercise. *J Womens Health Gend Based Med* 2002;11(3):225-37.
24. Friedlander AL, Casazza GA, Horning MA, Buddinger TF, Brooks GA. Effects of exercise intensity and training on lipid metabolism in young women. *Am J Physiol* 1998; 275 (38): E853–63.
25. Borum PR. Regulation of the carnitine concentration in plasma. In: Frenkel RA, McGarry JD editors. *Carnitine Biosynthesis, Metabolism, and Function.* New York: Academic Press; 1980. p. 115–26.
26. Takiyama N, Matsumoto K. Age-and sex-related differences of serum carnitine in a Japanese population. *J Am Coll Nutr* 1998;17: 71-74.
27. Braun B , Horton T. Endocrine regulation of substrate utilization during exercise in women compared to men. *Exerc Sport Sci Rev* 2002; 29: 149–56.
28. Demirkol M, Sewell AC, Bohles H. The variation of carnitine content in human blood cells during disease-a study in bacterial infection and inflammatory bowel disease. *Eur J Pediatr* 1994;153:565-8.
29. Nourshahi M, Kavyani M, Ebrahim Kh, Kimiagar M. The effects of acute L-carnitine supplementation on

- anaerobic threshold and lactate accumulation during exhausted exercise, Iranian J Nutr Sci Food Technol. 1388.(2):1-8 [in Persian].
31. Eizadi M, Pourvaghar AA , Nazem F, Eghdami A , Khorshidi D. The Determination of Acute Oral L-Carnitine Ingestion on Physiological and Biochemical Parameters Related with Lipids in Endurance Exercise.J Babol univ med sci 2009;11(5):45-51 [in Persian]. (5); Dec-Jan 2009-2010.
32. Shoa kazemi M, kimagar M, Rast manesh R, Sar reshte M, Taleban F. The effect of L-Carnitine supplementation on the blood lactic acid during exercise by treadmill test. J Kordestan Uni Med Sci 2005;10:43-52 [in Persian].

The effects of L-carnitine supplementation in different phases of menstrual cycle on the metabolic responses after exhausted exercise in active women

Nourshahi M^{*1}, Rajaeyan A², Kimiagar M³, Ebrahim Kh⁴

1- *Corresponding author: Assistant Prof, Dept. of Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran. E-mail: m-nourshahi@sbu.ac.ir

2- M.Sc in Sport Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran.

3- Prof, Dept. of Clinical Nutrition & Dietetics, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Faculty of Nutrition and Food Technology, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

4- Prof, Dept. of Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran.

Received 4 Apr, 2010

Accepted 19 Dec, 2010

Background and Objective: Reports in the literature on the menstruation cycle and its effect on exercise performance are contradictory, while consumption of nutrient supplements by women aiming at enhancing performance is increasing. The purpose of this study was to investigate the effect of L-carnitine supplementation in the follicular and luteal phases of the menstrual cycle on the aerobic capacity and metabolic responses and performance after exhausted exercise in active women.

Materials and Methods: The study design was a double-blind cross-sectional trial. Twenty-six active volunteer college girl-students, 22.8 ± 3.0 years old, with a regular menstrual cycle with the following anthropometric measurements were selected: weight, 56.6 ± 6.0 Kg; height, 163.3 ± 4.0 cm; BMI, 20.8 ± 1.2 kg/m². They were invited to come to our laboratory 3-9 days (i.e., in the follicular phase) and 18-25 days (i.e., in the luteal phase) after bleeding, at 2 consecutive months. They took either L-carnitine or placebo (40 mg/Kg body weight) capsules 2 hours before the Bruce test. The statistical tests used for data analysis were the one-way ANOVA with repeated measurement for parametric, and the Friedman test for non-parametric, data.

Results: The maximal oxygen consumption and time to exhaustion in both follicular and luteal phases increased significantly with L-carnitine supplementation by 5.5% and 6.7% (as compared to placebo), respectively. Also, L-carnitine supplementation in both phases led to a statistically significant decrease in blood lactate accumulation ($F_{3,66} = 5.235$, $P = 0.003$); the magnitude of reduction in the follicular phase was 28.2% higher than in the luteal phase. On the other hand, the respiratory ventilation in the luteal phase increased significantly with L-carnitine supplementation (15% higher compared to the follicular phase).

Conclusion: L-carnitine supplementation in the follicular phase, when estrogen is at its minimal level, can help decrease a reduction in VO_{2max} and exercise performance. The increased serum L-carnitine level may cause an increase in β -oxidation and, thereby, increase VO_{2max} and enhance performance.

Keywords: L-Carnitine, Menstrual Cycle, Luteal phase, Follicular phase, Respiratory capacity